PCT
WELTBROAMESATION FOR GESTIOUS BEGENTUM
BETERNATIONALE ANMELDIUMG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE
INTERNATIONALE ZUSAMMENABBEIT AUF DEM GEBET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 7:		(11) Internationale Veröffentlichungsu	ummer: WO 00/44895			
C12N 15/11, A61K 31/713	A1	(43) Internationales				
	L_	Veröffentlichungsdatum:	3. August 2000 (03.08.00)			
(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/DB (22) Internationales Anmeldedatum: 29. Januar 2000 (BG, BR, BY, CA, CH, CN, C ES, FI, GB, GD, GE, GH, GI KE, KG, KP, KR, KZ, LC, L MD, MG, MK, MN, MW, M	R, CU, CZ, DE, DK, DM, EE M, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP K, ER, LS, LT, LU, LV, MA IX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU			
(30) Prioritistelatea: 199 03 713.2 30. Januar 1999 (20.01.99) 199 56 568.6 24. November 1999 (24.11.5	99) I	SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG US, UZ, VN, YU, ZA, ZW, ARIPO Patent (GH, GM, KE				
(71)(72) Annaelder und Erfinder: KREI/TZER, Roland i Giotziori 26, D-95466 Weidenberg (DE). I. Stephan [DE/DE]; Leinizstrasse 14, D-95447 (DE).	DAME	CG, CL CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, 1				
(74) Anwalt: GASSNER, Wolfgang; Nilgolisbachstrass D-91052 Erlangen (DE).	e 49 .	Vor Ablauf der für Anderungs	ienbericht. in der Ansprliche zugelassenen wiederholt falls Anderungen			
54) Title: METHOD AND MEDICAMENT FOR INHIB	RITENG	THE EXPRESSION OF A DEFINED GE	NE .			
56) Bezeichnung: VERFAHREN UND MEDIKAMENT	ZUR I	EMMUNG DER EXPRESSION EINES	VORGEGEBENEN GENS			
57) Abstract						
The invention relates to a medicument containing at expression of a target gene. According to the invention, on	least o	ne double-stranded oligoribenucleotide (d d of the dsRNA is at least in part compler	RNA) designed to inhibit the nentary to the target gene,			
57) Zusammenfassung						
Die Erfindung betrifft ein Medikament mit mindesten der Expression eines Zielgens, wohel ein Strang der de No	s einem A zumi	Oligoribonukleosid mit doppelsträniger St xiest abschnittsweise komplementitr zum 7	raktur (daRNA) zur Hemmung Gelgen ist.			

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anneldungen genifis dem PCT veröffenflichen.

	505	Spesies	1.8	Lexito	SI	Slowesian
Armonies			LT	Litues	SK	Slovekel
Owjernolate	18	Freskreich	LU	Lumpher	SN	Sencesi
Autrates	GA	Galture	LV	Lettland	SZ.	Synchrol
	CB	Versielgtes Königerich	MC	Moveo	TD	Techad
Bostico-Herangawita	GE	Georgies	MD	Rembilt Moldan	TG	Togo
Eurbedos	CH	Glava	380	Maleradar		Tadochikiman
	CN	Guinea	MK	Die ebenaliss installaulache	TM	Torkmennun
Bukina Pago	GR	Grischenland		Resubble Manufacies	TD	Thick
Bulgarlen	BU	Unears	ME.	MAG		Trinidad und Tubego
Benin	IE	Mand	MN	Monrolei		Ukraine
Brazilien	II.	Tenel	ME	Manetonica		Uranda
Belanus	15	Delend	MW	Milrai		Versielgte Staaten von
Kureda	п	Ralien	MX	Merko	-	Amerika
Zestrahárkanische Resublik	IP	Innen	NE	Miner	179	Ughekistan
Konso	XX	Keria				Victor
Schweiz.	KC	Kirrigistan	NO			Jegoslawica
Chin d'Teoire	KP.	Description Voltamentals	NZ			Zimhalvee
Kamanan		Kore			211	Symptone
China	KR.	Resublik Kores				
Kuba	KZ.	Kasacheten	RO	Bentain		
Tuchechische Renchilic	1C	& Leris	200	Provincia Statement		
		Limitmatria				
Ditremek	LK	Sri Lanks	88			
Birland	TR	7 Beris	-	Server		
	Artenies Osemeich Assentielste Bartien Bielengerba Berkeite Begien Bedale Fau Beste	America 1	Armeries	Armenis 1	Armeten	Armeter

Verfahren und Medikament zur Hemmung der Expression eines vorgegebenen Gens

Die Erfindung betrifft Verfahren nach den Oberbegriffen der 5 Ansprüche 1 und 2. Sie betrifft ferner ein Medikament und eine Verwendung doppelsträngiger Oligoribonukleotide sowie einen dafür kodierenden Vektor.

Bin solches Verfahren ist aus der nachveröffentlichten WO
99/32619 bekannt. Das bekannte Verfahren zielt auf die Bemmung
dez Expression von Genen in Zellen von Invertehraten ab. Dazu
ist es erforderlich, daß das doppelsträngige Oligoribonukleotid eine zum Zielgen identische Sequenz mit einer Länge von
mindestens 50 Basen aufweist. Zur Erzlelung einer effizienten
15 Hemmung ist eine Länge der identischen Sequenz von 300 bis
1000 Basenpaare erforderlich. Der Herstellungsaufwand eines
solchen Oligoribonukleotids ist hoch

Die DE 196 31 919 C2 beschreibt eine Anti-Sinn-RNA mit besonol deren Sekundfstrukturen, wobei die Anti-Sinn-RNA mit besonnes sie kodierenden Vektors vorliegt. Bei der Anti-Sinn-RNA
handelt es sich um ein RNA-Nolekul, das komplementär zu Bereichen der mRNA ist. Durch Bindung an diese Bereiche wird eine
Hemmung der Genexpression bewirkt. Diese Hemmung kann insbe25 sonders zur Diagnose und/oder Therapie von Erkrenkungen, z.B.
Tumorerkrankungen oder viralen Infektionen, eingesetzt werden.
- Die Anti-Sinn-RNA mmS machteiligerweise in einer Menge in
die 2elle eingebracht werden, die mindestens genaus groß wie
die Menge der mRNA ist. Die Wirksamkeit der bekannten Anti3 Sinn-Verfahren ist nicht besonders hoch.

Aus der US 5,712,257 ist ein Medikament bekannt, das fehlgepaarte doppelsträngige RNA (dsRNA) und biologisch aktive fehlgepaarte Bruchstücke von dsRNA in Form eines ternären Komplexes mit einem oberflächenaktiven Mittel enthält. Die dabei verwendete daRNA besteht aus synthetisch hergestelltem Nukleinsäureeinzelsträngen ohne definierte Basensequenz. Die Einzelstränge gehen nicht-reguläre, sogenannte 'Nicht-Watson-5 Crick'-Jasenpaarungen miteinnnder ein, so daß fehlgepaarte Doppelerränge gebildet werden. Die bekannte daRNA dient zur Hemmung der Vermehrung von Retroviren, wie HIV. Die Vermehrung des Virus kann gehemnt werden, wenn nicht-sequenzsperifische daRNA in die Zellem eingebracht wird. Es komst dabei zu einer 10 Induktion von Interferon, wodurch die Viruswurmehrung gehemnt werden soll. Der bemmende Effekt bzw. die Wirksankeit dieses Verfahren ist gering.

Aus Fire, A. et.al, NATURE, Vol. 391, pp. 806 ist es bakanst, 15 daß darNA, derem einer Strang abschnittsweise komplementär nu einem nu hemmenden Gen eines Fademwurms ist, die Empression dieses Gens mit einer hohen Nirksankeit hemmt. Es wird die Auffassung vertreten, aß die besondere Nirksankeit der verwendeten darNA in Zellen des Fademwurms nicht auf den Anti-20 Simm-Prinzip beruht, sondern möglicherweise auf katelytische Eigenschaften der darNA hzw. durch sie indusierte Enzyme zurückzuführen ist. - Über die Wirksankeit spesifischer denNA in bezug auf die Kemmung der Genegopression, insbesondere in Säugegerzellen und humanen Zellen, ist in diesem Artikel nichte 2 ausgegent.

Aufgabe der vorliegendem Erfindung ist es, die Nachteile nach dem Stand der Technik zu beseitigen. Es soll insbesondere ein möglichst effizientes Verfahren, Medikament bzw. eine mög-30 lichst effiziente Verwendung zur Herstellung eines Medikaments angegeben werden, mit dem/der eine besonders wirksame Hemmung der Expression eines vorgegebenem Sielgens bewirkbar ist. Diese Aufgabe wird durch die Merkmale der Amsprüche 1, 2, 37, 38 und 74 und 75 gelöst. Vorteilhafte Ausgestaltungen ergeben sich aus den Amsprüchen 3 bis 36, 39 bis 73 und 76 bis 112.

5 Nach Maßgabe der verfahrensseitigen Erfindungen ist jeweils vorgesehen, daß der zum Zielgen komplementäre Bereich I höchstens 49 aufeinanderfolgenden Nukleotidpaare aufweist.

Briindungsgemäß sind ein Oligoribomukleotid oder ein dafür kool dierender Vektor vorgeehen. Das Oligoribomukleotid weist zumindest abschnittsweise eine definierte Nukleotidsequens auf. Der definierte Abschnitt kann auf den komplementären Bereich I beschränkt sein. Es kann aber zuch esin, daß das doppelsträngige Oligoribomukleotid insgesamt eine definierte Nukleotidse-15 guens aufweist.

Es hat sich überraschenderweise gezeigt, daß bereits bei einer Länge des komplementären Breichs I von höchstens 49 Basenpaaren eine wirksame Hemmung der Expression des Zielgens erreicht 20 werden kann. Entsprechende Oligoribonukleoride können mit geringerem Herstellungsamt/kend bereitspestellt werden.

Inabesondere deRNA mit einer Länge von mehr als 50 Nukleotidpaaren industet in Säugesreilen und humanen Zeilen be-25 stimmte relluläre Mechanismen, z.B. die deRNA-schbängie Proteinkinase oder das 2-5a-System. Das führt zum Verschwinden des durch die eine definierte Sequenz aufweisende deRNA vermittelten Interferennerffektes. Dedurch wird die Proteinbiosynthese in der Zeile blockiert. Inabesondere dieser Nachteil 30 wird durch die vorliegende Erfindung beseitigt.

Weiterhin ist die Aufnahme von deRNA mit kurzer Kettenlänge in die Zelle bzw. in den Zellkern gegenüber längerkettigen deRNAs deutlich erleichtert. WO 08/44895 PCT/DE00/00244

Es hat sich als vorteilhaft erwiesen, daß die dsRNA oder der

Vektor verpackt in micellare Strukturen, vorrugsweise in Liposomen, vorliegt. Die dsRNA oder der Vektor kann gleichfalls in 5 virale natürliche Kapside oder in auf chemischem oder enzymatischem Weg hergestellte künstliche Kapside oder davon abpeleitete Strukturen eingeschlossen sein. - Die vorgenannten Merkwale ermöglichen ein Einschleusen der dsRNA bzw. des Vektors in vorgegebene Zielzelten.

10

Nach einem weiteren Ausgestaltungsmerkmal weist die daRNA 10 bis 1000, vortugsweise 15 bis 49, Basenpaare auf. Die daRNA kann also länger als der zum Zielgen komplementäre Bereich I sein. Der komplementäre Bereich I kann endetändig angeordnet oder in die daRNA eingeschaltet sein. Eine solche daRNA bzw. ein zur Kodierung derzeiben vorgesehener Vektor können synthetisch bzw. enzymatisch mit gängigen Verfahren hergestellt werden.

20 Das zu hemmende Gem wird zwechmäßigerweise in eukaryontischen Zellem exprimiert. Das Zielgem kann aus der folgenden Gruppe ausgewählt sein: Onkogen, Cytokin-dem, Id-Protein-Gem, Intwicklungsgen, Priongen. Es kann auch in pathogenen Organismen, vorzugsweise in Plasmodien, exprimiert werden. Es kann Be-Standteil eines, vorzugsweise hummapthogenen, Virus oder Viroids sein. - Das vorgeschlagene Verfahrenmöglicht die Herstellung vom Mitteln zur Theragie gemetisch gesteuerter Krankheiten, z.B. Krebe, viraler Ehrkankungen oder Norbus Alzhei.

30

mer.

Das Virus oder Viroid kann auch ein tier- oder planzenpathogenes Virus oder Viroid sein. In diesem Fall erlaubt das erfindungsgemäße Verfahren auch die Bereitstellung von Mitteln zur Behandlung von Tier- oder Fflanzenkrankheiten.

PCT/DE00/00244

5

Nach einem weiteren Ausgestaltungsmerkmal ist die deRNA abschnittsweise doppelsträngig eusgebildet. Ein innerhalb der doppelsträngigen Struktur komplementärer Bereich II wird aus zwei separaten RNA-Einzelsträngen oder aus selbstkomplementären Bereichen eines, vorzugsweise zirkulär ausgebildeten, topologisch geschlossenen RNA-Einzelstrangs gebildet.

10 Die Endem der daRNA können modifiziert werden, um einem Abbau in der Zelle oder einer Dissociation in die Einsteltrünge entgegenzuwirken. Eine Dissoziation tritt insbesondere bei Verwendung niedriger Komzentrationen oder Kurzer Kettenlängen auf. Zur Desonders wirkeneme Hemmung der Dissoziation kunn der 15 durch die Nukleotidpaare bewirkte Zusammenhalt des komplementären Bereichs II durch mindestems eine, vorzugweise mei, weiture chemische Verknüpfung/en erhöht werden. - Eine erfindungsgemäße daRNA, deren Dissoziation vermindert ist, weist eine höhere Stabilität gegen enzymatischen und chemischen Ab-2 bau in der Zeile bzw. im Gromnismus auf.

Insbesondere bei Verwendung eines erfindungsgemäßen Vektors kann der komplementäre Bereich II aus selbstkomplementären Bereichen einer RNA-Raarmadelschleife gebildet wird. Die Nikleotide sind im Schleifenbereich zwischen der doppelsträngigen Struktur zum Schutz vor Abbau zweckmäßigerweise chemisch modifiziert

Die chemische Verknüpfung wird zweckmäßigerweise durch eine 30 kovalente oder ionische Bindung, eine Wasserstoffbrückenbindung, hydrophobe Wechselwirkungen, vorrugsweise zwa-der-Wealzoder Stapelungswechselwirkungen, oder durch Metall-Ionenkoordination gebildet. Sie kann nach einen besonders vorteilhaften Ausgestaltungsmerkmal am mindestense einem, vorzugsWO 00/44895 PCT/DE00/00244

6

weise an beiden, Ende/n des komplementären Bereichs II hergestellt werden.

Es hat sich weiter als vorteilhaft erwiesen, daß die chemische 5 Verkmüpfung mittels einer oder mehrerer Verbindungsgruppen gebildet wird, wobel die Verbindungsgruppen vorzugsweise Rolycovyhosphinicooxy-l.3-propandiol)- und/oder Polyethylenglycol-Ketten sind. Die chemische Verkmüpfung kann auch durch in den Komplementären Bereichen II anstelle von Purinen benutzte 10 Purinanloga gebildet werden. Von Vortell ist es ferner, daß die chemische Verkmüpfung durch in den komplementären Bereichen II eingeführte Azabenzoleinheiten gebildet wird. Sie kann außerden durch in den komplementären Bereichen II anstelle von Nütleotiden bemutzte verzweigte Nukleotidanaloga gebildet werst den.

Es hat sich als rweckmäßig erwiesen, daß zur Herstellung der chemischen Verknüpfung mindestens eine der folgenden Gruppen bemutzt wirdt Methylemblau; bifunktionelle Gruppen, vorzugs-20 weise Bis-(2-chlorethyl)-mmin; N-acetyl-N-(p-glyoxylbensoyl)-cystamin; 4-fhiourseil; Psoralen. Ferner kann die chemische Verknüpfung durch an den Enden des doppelsträngigen Bereichs angebrachte Thiophomphoxyl-Gruppen gebildet werden. Vorzugwesies wird die chemische Verknüpfung an den Enden des 25 doppelsträngigen Bereichs durch Tripelhelix-Bindungen hergestellt.

Die chemische Verknüpfung kann zweckmäßigerweise durch ultraviolettes Licht induziert werden.

3.0

Die Nukleotide der dsRWA können modifiziert sein. Dies wirkt einer Aktivierung einer von doppelsträngiger RNA abhängigen Proteinkinase, PKR, in der Zelle entgegen. Vorteilhafterweise ist mindsstems eine 2'-Wydroxylgruppe der Nukleotide der dsRWA WO 00/44895 PCT/DE00/00244

7

in dem komplømentären Bereich II durch eine chemische Gruppe, vorzugsweise eine 2'-Amino- oder eine 2'-Methylgruppe, ersetzt. Mindestens ein Nukleotid in mindestens einem Strang des komplementären Bereichs II kann auch ein sogenanntes 'locked 5 nucleotide" mit einem, vorzugsweise durch eine 2'-0, 4'-C-Methylenbrücke, chemisch modifizierten Zuckerring sein. Vorteilhafterweise sind mehrere Nukleotide 'locked nucleotides'.

Nach einer weiteren besonders vorteilhaften Ausgestaltung ist 10 vorgesehen, daß die daRNA oder der Vektor an mindestens ein von einem Virus stammendes, davon abgeleitetes oder ein synthetisch hergestelltes virales Müllprotein gebunden, damit assoziiert oder davon umgeben wird. Das Müllprotein kann vom Polyomavirus abgeleitet sein. 2s kann das Müllprotein das Virus-15 Protein 1 (VPL) und/oder das Virus-Protein 2 (VPZ) des Polyomavirus enthalten. Die Verwendung derartiger Hüllprotein ist z.B. aus der DE 196 18 797 Al bekannt, deren Offenberungsgehalt hiermit einbezogen wird. - Die vorgenannten Merkmale erleichtert wesentlich das Einführen der dsRVA bzw. des Vektors 20 in die Zeile.

Vorzugsweise ist bei Bildung eines Kapsids oder kapsidartigen Gebildes aus dem Hüllprotein die eine Seite zum Inneren des Kapsids oder kapsidartigen Gebildes gewandt. Das gebildete 25 Konstrukt ist besonders stabil.

Die dsRNA kann zum primären oder prozessierten RNA-Transkript des Zielgens komplementär sein.- Die Zelle kann eine Vertebratenzelle oder eine menschliche Zelle sein.

30

Es können mindestens zwei voneinander verschiedene dsRNAs oder mindestens ein dafür kodierender Vektor in die Zelle eingeführt werden, wobei ein Strang jeder dsRNA zumindest abschnittsweise komplementär zu jeweils einem von mindestens zwei verschiedenen Zielgenen ist. Dedurch ist es röglich gleichzeitig die Expression mindestens zwei verschiedener Zielgene zu hemmen. Um die Expression einer von doppelsträngiger FNA abhängigen Proteinkinsse, FRR, in der Zelle zu unterförtlicken, ist eines der Zielgene vorteilhafterveise das FKR-Gen. Dadurch kann die FKR-Aktivität in der Zelle wirksam unterdrückt werden.

Nach Maßgabe der Erfindung ist ferner ein Medikament mit min10 destems einem Oligoriboukleotich mit doppelsträngiger Struktur (dasNA) zur Hemmung der Expression eines vorgegebenen Zielgens vorgesehen, wobei ein Strang der dasNA einem zum Zielgen zumindest abschnittsweise komplementären Bereich I aufweist. -Es hat sich überraschend geseigt, daß eine solche dasNA sich 5 als Medikament zur Hemmung der Expression eines vorgegebenen Gens in Säugerzellen eignet. Die Hemmung wird im Vergleich zur Verwendung einzelsträngiger Oligoriboukleotide bereits bei Konzentrationen bewirkt, die um mindestens eine Größenordung niedriger sind. Das erfindungsgemäße Medikament ist hoch wirk-20 sam. Es sind geringere Nebemirkungen zu erwerten.

Nach weiterer Maßgabe der Erfindung ist ein Medikament mit mindestens eines Vektor zur Kodierung mindestens eines Oligoribonukleotids mit doppelsträngiger Struktur (daRNN) zur Ren-25 mung der Expression eines vorgegebenen Zielgens vorgesehen, wobel ein Strang der dsRNA einen zum Zielgen zumindest abschnittsweise Komplementären Bereich I zufweist. - Das vorgeschlagene Medikament weist die vorgenannten Vorteile auf. Durch die Verwendung eines Vektors können insbesondere Her-30 stellungskosten einesserart werden.

Nach einer besonders vorteilhäften Ausgestaltung weist der komplementäre Bereich I böchstens 49 aufeinanderfolgende Nukleotidpaare auf. – Es hat sich überraschenderweise gezeigt, daß bereits bei einer Länge des komplementären Bereichs I von höchstens 49 Basempaaren eine effiziente Remmung der Expression des Zielgens erreicht werden kann. Entsprechende Öligorifbonukleotide können mit geringerem Herstellungsaufwand bereitge-5 stellt werden.

Nach weiterer MeSgabe der Erfindung ist eine Verwendung eines Oligoribonukleotids mit doppelsträngiger Struktur (desNA) zur Herstellung eines Medikaments zur Hemmung der Expression eines 10 vorgegebenen Zielgens vorgesehen, wobei ein Strang der desNA einen zum Zielgen zumindest abschnittsweise komplementären Bereich I aufweist. - Oberraschenderweise eignet sich eine solche desNA zur Herstellung eines Medikaments zur Hemmung der Expression eines vorgegebenen Gens. Bei einer Verwendung von 15 desNA wird die Hemmung im Vergleich zur Verwendung einzelsträngiger Oligoribonukleotide schon bei um eine Größenordnung geringeren Konzentrationen bewirkt. Die erfindungsgemäße Verwendung ermöglicht also die Herstellung besonders wirksamer Medikament

20

Nach weiterer Maßgabe der Erfindung ist die Verwendung eines Vektors zur Kodierung mindestemm eines Oliporibonukleotids mit doppelsträngiger Struktur (darNA) zur Herstellung eines Modikaments zur Hemmung der Expression eines vorgegebenen Zielgen 25 vorgesehen, wobei ein Strang der daRNA einen zu diesen Zielgen zumindest abschnittsweise komplementären Bereich I aufweist. – Die Verwendung eines Vektors ermöglicht eine besonders wirksame Gentherapie.

30 Hinsichtlich vorteilhafter Ausgestaltungen des Medikaments und der Verwendung wird auf die Beschreibung der vorangegangenen Merkmale verwiesen. WO 00/44895

Nachfolgend werden anhand der Figuren Ausführungsbeispiele der Erfindung näher erläutert. Es zeigen:

- Fig. 1 die schematische Darstellung eines Plasmids für die in vitro-Transkription mit T7- und SP6-Polymerase,
 - Fig. 2 RNA nach Elektrophorese auf einem 8%igen Polyacrylamidgel und Ethidiumbromidfärbung,
- 10

 Fig. 3 eine Darstellung radioaktiver RNA-Transkripte
 nach Elektrophorese auf einem Seigen Folyaczylamidgel mit 7 M Harnstoff mittele eines "Instant
 Imagors" und
 - Fig. 4 a e Texas-Rot- und YFP-Fluoreszenz in murinen Fibroblasten.

Ausführungsbeispiel 1:

15

25

20 Die Inhibition der Transkription wurde durch sequenthomologe daRNA in einem in vitro-Transkriptionssystem mit einem Kornettrakt aus humanen Bela-Zellen nachgewiesen. Die DNA-Matrize für diesen Versuch war das mittels Bassil linearisierte Plasmid pCHV1200.

Herstellung der Matrizenplasmide:

Zur Verwendung bei der enzymatischen Synthese der daRNA wurde das in Fig. 1 dargestellte Plasmid konstruiert. Dazu wurde runächst eine Polyamerse-Kettemreaktion (PCR) mit der 'posti-10 ve centrol DNA* des HeiaScribe* Nuclear Extract in vitro Transkriptionaktis der Fires Promegs, Madison, USA als INN-Hatrize durchgeführt. Einer der verwendeten Primer enthielt die Sequem: einer BockT-Schnittstelle und des UT-RNA-Polyamerase-Promotors gemäß Sequenprotokoll Nr. 1. Der andere Primer ent-

hielt die Sequenz einer BamHI-Schnittstelle und des SPG-RNA-Polymerase-Promotors gemäß Sequenzprotokoll Nr. 2. Darüber hinaus wiesen beide Primer an ihren 3'-Enden identische bzw. komplementäre Bereiche zur DNA-Matrize auf. Die PCR wurde mit-5 tels des "Tag PCR Core Kits" der Firma Olagen, Hilden. Deutschland nach Herstellerangaben durchgeführt. In einem Volumen von 100 ul wurden 1.5 mM MoClo, je 200 um dNTP, je 0.5 μM Primer, 2.5 U Taq-DNA-Polymerase und etwa 100 ng "positive control DNA" als Matrize in PCR-Puffer eingesetzt. Nach der 10 anfänglichen Denaturierung der Matrizen-DNA durch Erhitzen auf 94°C für 5 Minuten erfolgte die Amplifikation in 30 Zyklen von je 60 Sekunden Denaturierung bei 94°C, 60 Sekunden Annealing bei 5°C unterhalb der berechneten Schmelztemperatur der Primer und 1,5 - 2 Minuten Polymerisation bei 72°C. Nach einer 15 Schlußpolymerisation von 5 Minuten bei 72°C wurden 5 μ l des Reaktionsansatzes durch Agarosegelelektrophorese analysiert. Die Länge des so amplifizierten DNA-Fragmentes betrug 400 Basenpaare, wobei 340 Basenpaare der "positive control DNA" entsprachen. Das PCR-Produkt wurde aufgereinigt, mit EcoRI und 20 BamHI hydrolysiert und nach erneuter Aufreinigung zur Ligation mit einem ebenfalls durch EcoRI und BamHI hydrolysierten pUC18 Vektor eingesetzt. Es erfolgte Transformation von E. coli XL1blue. Das erhaltene Plasmid (pCMV5) trägt ein DNA-Fragment, das am 5'-Ende von dem T7- und am 3'-Ende von dem SP6-Promotor 25 flankiert wird. Durch Linearisierung des Plasmids mit BamHI kann es in vitro mit der T7-RNA-Polymerase zur run-off-Transkription einer 340 Mukleotide langen, in Sequenzprotokoll Nr. 3 dargestellten, einzelsträngigen RNA eingesetzt werden. Wird das Plasmid mit EcoRI linearisiert, kann es zur run-off-30 Transkription mit der SP6-RNA-Polymerase eingesetzt werden, wobei der komplementäre Strang entsteht. Entsprechend dem zuvor dargestellten Verfahren wurde auch eine 23 Nukleotide längere RNA synthetisiert. Dazu wurde eine in Sequenzprotokoll

15 setzt.

Nr. 4 dargestellte DNA über die EcoRI und BamHI-Schnittstellen mit dem pUC18 Vektor ligiert.

Als DNA-Matrize für die in vitro-Transkription mit HelaKernextrekt wurde das Plasmid pCNV1200 konstruiert. Dazu wurde
ein 1191 by großes BookI/Bamil-Pragment der in HelaScrießNuclear Extract in vitro Transkriptionskit enthaltenen Positivkontroll-DNA mittels PCR amplifiziert. Das smylifizierte
Pragment umfaft den 828 by großen 'unmittelbar frühen' CNV10 Promotor und ein 363 by großes transkribietbares DNA-Pragment.
Das PCR-Produkt wurde über ""-Debrämpt-Ligstion mit dem Wektor pGEM-T ligiert. Am 5'-Ende des Pragments ist eine Bamil's
Schnittstelle. Das Plasmid wurde durch gydrolyes mit Bamil'

nearisiert und als Matrize zur run-off-Transkription einge-

in vitro-Transkription der komplementären Einzelstränge: pCMV5-Plasmid-DNA wurde mit EcoRI bzw. BamHI linearisiert. Sie

wurde als DRA-Matrize für eine in vitro-Transkription der kon-20 plementären RNA-Einzelstränge mit SP6- bzw. T7-RNA-Polymerase verwendet. Dazu wurde das "Riboprobe in vitro Transcription" System der Firms Promega, Madison, USA eingesetzt. Mach Herstellerangaben wurden 2 µg linearisierte Plasmid-DNA in 100 µl Transkriptionspuffer und 40 U T7- oder SP6-RNA-Polymerase 5 -

25 6 Stunden bei 37°C inkubiert. Anschließend wurde die DNA-Matrize durch Zugabe von 2,5 µl RMsae-freier DNsae ROl und Inkubation für 30 Minuten bei 37°C abgebaut. Der Transkriptionsansatz wurde mit H₂O auf 300 µl aufgefüllt und durch Phenolextraktion gereinigt. Die RNA wurde durch Zugabe von 150 µl 7 µ 30 Ammoniumacatat und 1125 µl Ethanol gefällt und bls zur Hybridisierung bei -63°C aufbewahrt.

Herstellung der RNA-Doppelstränge:

Zur Hybridisierung wurden 500 µl der im Ethanol aufbewährten und gefällten einzelsträngigen RNA abzentrifugiert. Das resultierende Pellet wurde getrocknet und im 30 µl PTFSS-Puffer, pi 6,4 im Gegenwart von 80 % Formamid, 400 mM NaCl und 1 mM EDFA 5 aufgenommen. Jeweils 15 µl der komplementären Einzelstränge wurden rusammengegeben und für 10 Ninuten auf 85°C erhitzt. Anschließend wurden die Ansätze bei 50°C über Nacht inkubiert und auf Raummengeratur abgekühlt.

10 Bei der Hybridisierung wurden nur annähernd äquimolare Mengen der beiden Einzelstränge eingesetzt. Dadurch enthielten die dsRNA-Präparationen einzelsträngige RNA (ssRNA) als Kontamination. Um diese ssRNA-Kontaminationen zu entfernen, wurden die Ansätze nach der Hybridisierung mit den einzelstrangspezifi-15 schen Ribonukleasen RNase A aus Rinderpankreas und RNase Tl aus Aspergillus oryzae behandelt. RNase A ist eine für Pyrimidine spezifische Endoribonuklease. RNase T1 ist eine Endoribonuklease, die bevorzugt auf der 3'-Seite von Guanosinen schneidet. dsRNA ist kein Substrat für diese Ribonukleasen. 20 Für die RNase-Behandlung wurde zu den Ansätzen in 300 μl Tris, pH 7,4, 300 mM NaC1 und 5 mM EDTA 1,2 µl RNaseA in einer Konzentration von 10 mg/ml und 2 µl RNaseTl in einer Konzentration von 290 µg/ml zugegeben. Die Ansätze wurden 1,5 Stunden bei 30°C inkubiert. Danach wurden die RNasen durch Zugabe von 5 µl 25 Proteinase K in einer Konzentration von 20 mg/ml sowie 10 μ l 20%iges SDS und Inkubation für 30 Minuten bei 37°C denaturiert. Die dsRNA wurde durch Phenol-Extraktion gereinigt und mit Ethanol gefällt. Um die Vollständigkeit des RNase-Verdaus überprüfen zu können, wurden zwei Kontrollansätze mit ssRNA 30 analog zu den Hybridisierungsansätzen behandelt.

Das getrocknete Pellet wurde in 15 µl TE-Puffer, pH 6,5 aufgenommen und auf einem 8%igen Gel einer nativen Polyacrylamidgelelektrophorese unterzogen. Das Acrylamidgel wurde anschlie-

Send in einer Ethidiumbromidlösung gefärbt und in einem Wasserbad gespült. Fig. 2 zeigt die auf einem UV-Transilluminator sichtbar gemachte RNA. Die auf Spur 1 aufgetragene sense- und die auf Spur 2 aufgetragene antisense-RNA zeigten unter den 5 gewählten Bedingungen ein anderes Laufverhalten als die auf Spur 3 aufgetragene dsRNA des Hybridisierungsansatzes. Die auf den Spuren 4 bzw. 5 aufgetragene RNase-behandelte sense- bzw antisense-RNA erzeugte keine sichtbare Bande. Dies zeigt, daß die einzelsträngigen RNAs vollständig abgebaut wurden. Die auf 10 Spur 6 aufgetragene RNase-behandelte dsRNA des Hybridisierungsansatzes ist resistent gegenüber der RNase-Behandlung. Die im nativen Gel im Vergleich zu der auf Spur 3 aufgetragenen dsRNA schneller wandernde Bande resultiert aus dsRNA, die frei von ssRNA ist. Neben der dominierenden Hauptbande treten 15 nach der RNase-Behandlung schwächere, schneller wandernde Banden auf.

in vitro-Transkriptions-Test mit menschlichem Zellkernextrakt: Unter Verwendung des HeLaScribe® Nuclear Extract in vitro 20 Transkriptionskits der Firma Promega, Madison, USA wurde die Transkriptionseffizienz des oben angegebenen, im Plasmid pCMV1200 enthaltenen, zur "positive control DNA" homologen DNA-Fragments in Gegenwart der sequenzhomologen dsRNA (dsRNA-CMV5) bestimmt. Außerdem wurde der Einfluß der nicht-25 sequenzhomologen, dem "Gelb fluoreszierenden Protein" (YPP)-Gen entsprechenden dsRNA (dsRNA-YPP) untersucht. Diese dsRNA war analog zur sequenzhomologen dsRNA hergestellt worden. Die Sequenz eines Stranges dieser dsRNA ist Sequenzprotokoll Nr. 5 zu entnehmen. Als Matrize für die run-off-Transkription diente 30 das Plasmid pCMV1200. Es trägt den "unmittelbar frühen' Promotor des Cytomegalievirus, der von der eukaryotischen RNA-Polymerase II erkannt wird, und ein transkribierbares DNA-Fragment. Die Transkription erfolgte mittels des HeLa-Kernextrakts, der alle notwendigen Proteine für eine Tran-

skription enthält. Durch Zugabe von [- 32P]rGTP zum Transkriptionsansatz wurde radioaktiv markiertes Transkript erhalten. Das verwendete [*-32p]rGTP hatte eine spezifische Aktivität von 400 Ci/mmol, 10 mCi/ml. Pro Ansatz wurden 3 mM MgCl2, je 5 400 uM rATP, rCTP, rOTP, 16 uM rGTP, 0,4 uM [-- 32P]rGTP und ie nach Versuch 1 fmol linearisierte Plasmid-DNA und verschiedene Mengen an dsRNA in Transkriptionspuffer eingesetzt. Jeder Ansatz wurde mit H2O auf ein Volumen von 8,5 µl aufgefüllt. Die Ansätze wurden vorsichtig gemischt. Zum Starten der Transkrip-10 tion wurden 4 U HeLa-Kernextrakt in einem Volumen von 4 ul zugegeben und für 60 Minuten bei 30°C inkubiert. Die Reaktion wurde durch Zugabe von 87,5 µl auf 30°C erwärmten Stopp-Mix beendet. Zur Entfermung der Proteine wurden die Ansätze mit 100 µl Phenol/Chloroform/Isoamylalkohol (25:24:1, v/v/v), ge-15 sättigt mit TE-Puffer, pH 5.0, versetzt und 1 Minute kräftig demischt. Zur Phasentrennung wurde etwa 1 Minute bei 12000 rom zentrifugiert und die obere Phase in ein neues Reaktionsgefäß überführt. Zu jedem Ansatz wurden 250 µl Ethanol zugegeben. Die Ansätze wurden gut gemischt und für mindestens 15 Minuten 20 auf Trockeneis/Methanol inkubiert. Zur Präzipitation der RNA wurden die Ansätze 20 Minuten bei 12000 rpm und 4°C zentrifugiert. Der Überstand wurde verworfen. Das Pellet wurde 15 Minuten im Vakuum getrocknet und in 10 µl H2O resuspendiert. Zu jedem Ansatz wurden 10 µl denaturierender Probenpuf-25 fer zugegeben. Die Trennung des freien GTP vom entstandenen Transkript erfolgte mittels denaturierender Polyacrylamid-Gelelektrophorese auf einem 8%igen Gel mit 7 M Harnstoff, Die bei der Transkription mit HeLa-Kernextrakt gebildeten RNA-Transkripte in denaturierendem Probenpuffer wurden für 10 Mi-30 nuten auf 90°C erhitzt und 10 µl davon sofort in die frisch gespülten Probentaschen aufgetragen. Die Elektrophorese erfolgte bei 40 mA. Die Menge der bei der Transkription gebildeten radioaktiven ssRNA wurde nach der Elektrophorese mit Hilfe eines Instant Imager analysiert.

Fig. 3 zeigt die mittels des Instant Imagers dargestellte radioaktive RNA aus einem repräsentativen Tests. Es wurden aus folgenden Transkriptionsansätzen gewonne Proben aufgetragen:

Spur 1: ohne Matrizen-DNA, ohne dsRNA:

Spur 2: 50 ng Matrizen-DNA, ohne dsRNA;

Spur 3: 50 ng Matrizen-DNA, 0,5 µg dsRNA-YFP;

Spur 4: 50 ng Matrizen-DNA, 1,5 µg dsRNA-YFP; 10 Spur 5: 50 ng Matrizen-DNA, 3 µg dsRNA-YFP;

Spur 6: 50 ng Matrizen-DNA, 5 mg dsRNA-YFP:

Spur 6: 50 ng Matrizen-DNA, 5 µg dsRNA-YFP; Spur 7: ohne Matrizen-DNA, 1.5 dsRNA-YFP;

Spur 8: 50 ng Matrizen-DNA, ohne dsRNA;

Spur 9: 50 ng Matrizen-DNA, 0,5 ug dsRNA-CMV5:

15 Spur 10: 50 ng Matrizen-DNA, 1,5 μg dsRNA-CMV5;

Spur 11: 50 ng Matrizen-DNA, 3 µg dsRNA-CMV5; Spur 12: 50 ng Matrizen-DNA, 5 µg dsRNA-CMV5;

Es zeigte sich eine deutliche Verringerung der Menge an Tran20 skript im Gegenwart von sequenthomologer daRWA im Vergleich rum Kontrollensatz ohne daRWA sowie auch zu den Ansätzen mit nicht-sequenthomologer daRWA-TPP. Die Positivkontrolle in Spur 2 zeigt, daß bei der in vitro-Transkription mit Heia-Kernextrakt radioaktives Transkript gebildet wurde. Der Ansatz 25 dient zum Vergleich mit den Transkriptionsansätzen, die in Gegenwart von daRWA inkubiert worden waren. Die Spuren 3 bis 6 zeigen, daß die Zugabe von nicht-sequenzsperifischer daRWA-YPP koinen Einfluß auf die Menge des gebildeten Transkripts hat. Die Spuren 9 bis 12 zeigen, daß die Zugabe einer zwischen 1,5 und 3 zu übezenden Menoe seguenzsperifischer daRWA-ZWY-Z zu ist.

30 und 3 µg liegenden Menge sequensperflischer desWha-CMV5 zu einer Abmahme der gebildeten Transkript-Menge führt. Um auszuschließen, daß die beobachteten Effekte nicht auf der deRNA, sondern auf einer möglicherweise bei der Herstellung der daRNA umabsichtlich mitgeführten Kontemination beruhen, wurde eine

weitere Kontrolle durchgeführt. Binzelstrang-RNA wurde wie oben beschrieben transkribiert und anschließend der RNase-Behandlung unterzogen, Mittels nativer Polyacrylamidgelelektrophorese konnte gezeigt werden, daß die ssRNA vollständig 5 abgebaut worden war. Dieser Ansatz wurde wie die Hybridisierungsansätze einer Phenolextraktion und einer Ethanolfällung unterzogen und anschließend in TE-Puffer aufgenommen. Auf diese Weise wurde eine Probe erhalten, die keine RNA enthielt, aber mit den gleichen Enzymen und Puffern behandelt worden war 10 wie die dsRNA. Spur 8 zeigt, daß der Zusatz dieser Probe keinen Einfluß auf die Transkription hatte. Die Abnahme des Transkripts bei Zugabe sequenzspezifischer dsRNA kann deshalb eindeutig der dsRNA selbst zugeschrieben werden. Die Reduzierung der Transkript-Menge eines Gens in Gegenwart von dsRNA bei ei-15 nem menschlichen Transkriptionssystem zeigt eine Hemmung der Expression des entsprechenden Gens an. Dieser Effekt ist auf einen neuartigen, durch die dsRNA bedingten Mechanismus zurücksuführen.

20 Ausführungsbeispiel 2:

Als Testsystem für diese in vivo-Experimente diente die murine Fibroblasten-Zellinie NIH373, AFCC CRL-1658. Mit Hilfe der Mikröningektion wurde das YFP-Gen in die Zellkerne eingebracht. Die Expression des YFP wurde unter dem Einfluß Gleichreitig mittransfizierter sequenzhomologer dasWA untersucht. Diene dasWA-YFP ist über eine Länge von 315 bp zum 5'-Bereich des YFF-Gens homolog. Die Mukleotidsequenz eines Strangs der dasWA-YFP ist in Sequenzprotokoll Nr. 5 wiedergegeben. Die Auswertung unter dem Fluoressenzwikroskop erfolgte 3 Stunden 3n nach Injektion anhand der grün-gelben Fluoreszenz des gebildeten YFP.

daRNA

3.0

Konstruktion dem Matrizenplasmids und Herstellung der daRNA;
Als Matrize für die Herstellung der YFP-deRNA mittels 77- und
SPG-in vitro-Transkription wurde ein Plasmid nach dem gleichen
Prinzip wie im Ausführungsbeispiel 1 beschrieben konstruiger:
5 Das gewänschte Genfragment wurde unter Verwendung des Priners
500,77. YFP gemäß Sequensprotokoll Nr. 6 und Bam_SPG_YFP gemäß
Sequensprotokoll Nr. 7 mittels PCR amplifiziert und nalog zu
der obigen Beschreibung zur Berstellung der daRNA verwendet.
Die erhaltene daRNA-YFP ist identisch mit der in AusführungsDeispiel 1 als nicht-nesquensperifische Kontrolle verwendeten

Es wurde eine am 3'-Ende der RNA gemäß Sequenzprotokoll Nr. 8 über eine C18-Linkergruppe chemisch mit dem 5'-Ende der kom-15 plementären RNA verknüpfte dsRNA (L-dsRNA) hergestellt. Dazu wurden mit Disulfid-Brücken modifizierte Synthone verwendet. Das 3'-terminale Synthon ist über den 3'-Kohlenstoff mit einer aliphatischen Linker-Gruppe über eine Disulfidbrücke an den festen Träger gebunden. Bei dem zum 3'-terminalen Synthon des 20 einen Oligoribonukleotids komplementären 5'-terminalen Synthon komplementären Oligoribonukleotids ist die Tritylschutzgruppe über einen weiteren aliphatischen Linker und eine Disulfidbrücke gebunden. Nach Synthese der beiden Einzelstränge, Entfernen der Schutzgruppen und Hybridisierung 25 der komplementären Oligoribonukleotide gelangen die entstehenden Thiolgruppen in räumliche Nachbarschaft zueinander. Durch Oxidation werden die Einzelstränge über ihre aliphatischen Linker und eine Disulfidbrücke miteinander verknüpft. Anschließend erfolgt Reinigung mit Hilfe der HPLC.

Vorbereitung der Zellkulturen:

Die Zellen wurden in DMEM mit 4,5 g/l Glucose, 10 % fötalen Rinderserum unter 7,5 % CO2-Atmosphäre bei 37°C in Kulturschalen inkubiert und vor Erreichen der Konfluenz passagiert. Das Ablösen der Zellen erfolgte mit Trypsin/EDTA. Zur Vorbereitung der Mikroinjektion wurden die Zellen in Petrischalen überführt und bis zu Bildung von Mikrokolonien weiter inkubiert.

5 Mikroinjektion:

25

Die Kulturschalen wurde zur Mikroinjektion für ca. 10 Minuten aus dem Inkubator genommen. Es wurde in ca. 50 zellkerne pro Ansatz inmerhalb eines markierten Bereichs unter Verwendung des Mikroinjektionssystems AIS der Firma Carl Zeiss, Göttin-10 gen, Deutschland einzeln injüziert. Anschließend wurden die Zellen weitere drei Stunden inkubiert. Für die Mikroinjektion wurden Borosilikat-Glaskapillaren der Firma Hilgenberg GmbH, Malsfeld, Deutschland mit einem Spitzendurchmesser unter 0,5 µm vorbereitet. Die Mikroinjektion wurde mit einem Mikromani-

- 15 pulator der Pirma Narishige Scientific Instrument Lab., Tokyo, Japan durchgeführt. Die Injektionadauer betrug 0,8 Sakunden, der Druck ca. 100 hPa. Pür die Transfektion wurde das Plasmid pCRNA-YPP verwendet, das ein ca. 800 bp großes Basmifi/Scoki-Fragment nit dem Gen des YPF im Vektor pcRNA) ent.
- 20 halt. Die in die Zellkerne injiziertem Froben enthieltem 0,01 µg/µl pCDM-YFP sowie an Dextran-70000 gekoppeltes Texas-Rot in 14 mM NaCl, 3 mM NCl, 10 mM NFQ, pM 7,5. Zusstziich wurden ca. 100 pl RNA mit einer Konsentration von 1 µM, bzw. 375 µM im Fall Ger LedsRNA, sugegeben.
- Die Zellen wurden bei Anregung mit Licht der Anregungswellenlänge von Texas-Rot, 568 mm, bzw. von YFP, 488 nm, mittels eines Fluoreszemzmikroskops unterzucht. Einzelne Zellen wurden mittels einer digitalen Kamera dokumentiert. Die Figuren 4 a -30 e zeigen das Kreebnis für NININI-Sellen. Bei den in Fig. 4 a gereigten Zellen ist sense-YFP-ssRNA, in Fig. 4 b antisense
 - gezeigten Zellen ist sense-YFP-ssRNA, in Fig. 4 b antisense-YFP-ssRNA, in Fig. 4 c dsRNA-YFP, in Fig. 4 d keine RNA und in Fig. 4 e L-dsRNA injiziert worden.

Das jeweils linke Feld zeigt die Fluoreszenz von Zellen, die mit 568 mm angeregt wurden. Rechts ist die Fluoreszenz derselben Zellen bei Anregung mit 488 mm zu sehen. Die Texas-Rot-Fluoreszenz aller dargestellten Zellen zeigt, daß die Injekti-5 onslösung erfolgreich in die Zellkenne appliziert wurde und getroffene Zellen nach drei Stunden noch lebendig waren. Abgestorbene Zellen zeigten keine Texas-Rot-Fluoreszenz mehr.

Die jeweils rechten Felder der Figuren 4 a und 4 b zeigen, daß

10 die Expression des YFP bei Injektion der einzelsträngigen RUA in die Zellkerne nicht sichtber inhibitert wurde. Das rechte Feld der Fig. 4 c zeigt Zellen, derem YFP-Fluoressen nach Injektion von deRNA-YFP nicht mehr nachweisbar war. Fig. 4 d zeigt als Kontrolle Zellen, in die keine RNA injiziert worden 15 war. Die in Fig. 4 e darquestellte Zelle zeigt durch die Injektion der L-daRNA, die zum YFP-Gen sequennhomologe Bereiche aufweist, eine nicht mehr nachweisbare YFP-Fluoressenz. Dieses Ergehnis Delegt, daß auch Kürzere deRNBa zur specifischen In-

hibition der Genexpression bei Säugern verwendet werden kön-20 nen, wenn die Doppelstränge durch chemische Verknüpfung der Einzelstränge stabilisiert werden.

Literatur:

- Asanuma, H., Ito, T., Yoshida, T., Liang, X. & Komiyama, M. (1999). Photoregulation der Bildung und Dissoziation eines DNA-Duplexes durch cis-trans-Isomerisierung einer Azobenzoleinheit. Angew. Chem. 111, 2547-2549.
- Arhayeva, E., Arhayev, A., Auriola, S., Tengvall, U., Urtti, A. & Lönnberg, H. (1997). Inhibitory properties of double 10 helix forming circular oligonucleotides. Mucl. Acids Res. 25, 4954-4961.
- Castelli, J., Wood, K.A. & Youle, R.J. (1998). The 2-5A system in viral infection and apoptosis. Biomed. Pharmacother. 15 52, 386-390.
- Dolinnaya, N.G., Blumenfeld, M., Merenkova, I., Oretskaya, T.S., Krymetskaya, N.F., Ivanovskaya, M.G., Vasseur, M. & Shaberova, Z.A. (1993). Oligonucleotide circularization by template-directed chemical ligation. *Mucl. Acids Res.* 21, 5403-5407.
- Fire, A., Xu, S., Montgomery, M.K., Kostas, S.A., Driver, S.E. & Mello, C.C. (1998). Potent and specific genetic interference by double-stranded RNA in Csenorhabditis elegans. 30 Nature 391, 806-811.

- Gao, H., Yang, M., Patel, R. & Cook, A.F. (1995). Circulaization of oligonucleotides by disulfide bridge formation. Nucl. Acids Res. 23, 2025-2029.
- 5 Gryaznov, S.M. & Letsinger, R.L. (1993). Template controlled coupling and recembination of oligonucleotide blocks containing thiophosphoryl groups. Nucl. Acids Res. 21, 1403-1408.
- 10 Kaufman, R.J. (1999). Double-stranded RNA-activated protein kinase mediates virus-induced apoptosis: A new role for an old actor. Proc. Natl. Acad. Sci. USA 96, 11693-11695.
- Lipson, S.E. & Hearst, J.E. (1988). Psoralen cross-linking of ribosomal RNA. In Methods in Enzymology Anonymous pp. 330-341.
- Liu, Z.R., Sargueil, B. & Smith, C.W. (1998). Detection of a nonew. ATP-dependent cross-linked protein at the 5' splice site-Ul small nuclear RNA duplex by methylene bluemediated photo-cross-linking. Mol. Cell. Biol. 18, 6910-6920.
- Micura, R. (1999). Cyclic oligoribonucleotides (RNA) by solid-25 phase synthesis. Chem. Eur. J. 5, 2077-2082.
 - Skripkin, E., Isel, C., Marquet, R., Ehresmann, B. & Ehresmann, C. (1996). Psoralen crosslinking between human immunodeficiency virus type 1 RWA and primer tRNA₃^{laps}. Nucl. Acids Res. 24, 509-514.

- Wang, S. & Kool, E.T. (1994). Circular RNA oligonucleotides. Synthesis, nucleic acid binding properties, and a comparison with circular DNAs. Nucl. Acids Res. 22, 2326-2333.
- 5 Wang, Z. & Rana, T.M. (1996). RNA conformation in the Tat-TAR complex determined by site-specific photo-cross-linking. Biochem. 35, 6491-6499.
- Watkins, K.P. & Agabian, N. (1991). In vivo UV cross-linking of U snRNAs that paticipate in trypanosome transsplicing. Genes & Development 5, 1859-1869.
- Wengel, J. (1999). Synthesis of 3'-C- and 4'-C-branched oligo-deoxynucleotides and the development of locked nucleic acid (LNA). Acc. Chem. Res. 32, 301-310.
- Zwieb, C., Ross, A., Rinke, J., Meinke, M. & Brimacombe, R. (1978). Bridence for RNA-RNA cross-link formation in Escherichia coli ribosomes. Nucl. Acids Res. 5, 2705-20 2720.

Patentansprüche

- Verfahren zur Hemmung der Expression eines vorgegebenen Zielgens in einer Zelle, wobei ein Oligoribonukleotid mit doppeleträngiger Struktur (desNA) in die Zelle eingeführt wird, wobei ein Strang der daNNA einen zum Zielgen zumindest abschnittsweise komplementären Bereich I aufweist, dadurch gekennseichnet, daß der zum Zielgen komplementäre Bereich I höchstens 49 aufeinanderfolgende Nukleotidpaare
 - 2. Verfahren zur Hemmung der Expression eines vorgegebenen Zielgens in einer Zelle, wobei ein Vektor zur Kodierung mindestens eines Oligoribonukleorids mit doppelsträngiger Struktur (daRNA) in die Zelle eingeführt wird, wobei ein Strang der daRNA einen zum Zielgen zumindest abschnittsweise komplementären Bereich I aufweizt, dadurch gekenn-

zeichnet, daß der zum Zielgen komplementäre Bereich I höchstens 49 aufeinanderfolgende Nukleotidpaare aufweist.

20

15

- Verfahren nach Anspruch 1 oder 2, wobei die dsRNA oder der Vektor in micellare Strukturen, vorzugsweise in Liposomen, eingeschlossen wird.
- 25 4. Verfahren nach einem der vorhergehenden Amprüche, wobei die deRRAA doer der Vektor in virale natürliche Kapside oder in auf chemischem oder emzymatischem Weg hergestellte kümstliche Kapside oder davon abgeleitete Strukturen eingeschlossen viral.

30

 Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei die dsRNA 10 bis 1000, vorzugsweise 15 bis 49, Basenpaare aufweist.

- Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei das Zielgen in eukaryontischen Zellen exprimiert wird.
- Verfahren mach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei das Zielgen aus der folgenden Gruppe ausgewählt ist: Onkogen, Cytokin-Gen, Id-Protein-Gen, Entwicklungsgen, Priongen.
- Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei
 das Zielgen in pathogenen Organismen, vorzugsweise in Plasmodien, exprimiert wird.
 - Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei das Zielgen Bestandteil eines Virus oder Viroids ist.
 - Verfahren nach Anspruch 9, wobei das Virus ein humanpathogenes Virus oder Viroid ist.
- Verfahren nach Anspruch 9, wobei das Virus oder Viroid
 ein tier- oder pflanzenpathogenes Virus oder Viroid ist.
 - Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei die dsRNA abschnittsweise doppelsträngig ausgebildet ist.
- 25 13. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei ein innerhalb der doppelsträngigen Struktur komplementi-rer Bereich IT aus zwei separaten RNA-Einstletzingen oder aus seibstkomplementären Bereichen eines, vorzugsweise zirkulär ausgebildeten, topologisch geschlossenen RNA-310 Zinzelstrangs gebildet wird.
 - 14. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei der komplementäre Bereich II aus selbstkomplementären Bereichen einer RNA-Haarnadelschleife gebildet wird.

- 15. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei die Nukleotide im Schleifenbereich zwischen der doppelsträngigen Struktur zum Schutz vor Abbau chemisch modifiziert eind
- 16. Verfahren nach einem der vorhergehenden Amsprüche, wobei die Enden der daRNA modifiziert werden, um einem Abbau in der Zelle oder einer Dissoziation in die Einzelstränge entgegenzwärken.

15

- 17. Verfahren nach einem der vorhergehenden Amsprüche, wobei der durch die Nukleotidpaare bewirkte Zusammenhalt des komplementären Bereichs II durch mindestens eine, vorzugsweise zwei, weitere chemische Verknüpfung/en erhöht wird.
- Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei die Chemische Verknüpfung durch eine kowalente oder ioni-20 sche Bindung, eine Masseratoffürückenbindung, hydrophobe Wechselwirkungen, vorzugsweise van-der-Waals- oder Stapelungswechselwirkungen, oder durch Metall-Iomenkoordination gebildet wird.
- 25 19. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei die chemische Verknüpfung an mindestens einem, vorzugsweise an beiden, Enden des komplementären Bereichs II hergestellt wird.
- 30 20. Verfahren nach einem der vorhergehenden Amsprüche, wobei die chemische Verkuhpfung mittels einer oder mehrerer Verbindungsgruppen gebildet wird, wobei die Verbindungsgruppen vorzugsweise Poly-(oxyphosphinicooxy-1,3propandiol)- und/oder Polywehly-penglycol-Ketten sind.

30

- Verfahren nach einem der vorhergehenden Amsprüche, wobei die chemische Verknüpfung durch in dem komplementären Bereichen II anstelle von Purinen benutzten Purinanaloga gebildet wird.
 - Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei die chemische Verknüpfung durch in den komplementären Bereichen II eingeführte Azabenzoleinheiten gebildet wird.

10
23. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei die chemische Verhrüpfung durch in den komplementären Bereichen II anstelle von Nukleotiden bemutzte verzweigte Nukleotidanalom sehildet wird.

- Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei zur Herstellung der chemischen Verkuüpfung sindestenes eine der folgenden Gruppen bemutzt wird: Methylenblau; bifunktionelle Gruppen, vorzugsweise Bis-(2-chlorethyl)amin; N-acetyl-N-(G-glyoxyl-benzoyl)-cystamin; 4-Thiourseil: Penralen.
- Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei die chemische Verknüpfung durch an den Endem des doppelsträngigen Bereichs angebrachte Thiophosphoryl-Gruppen gebildet wird.
 - 26. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei die chemische Verknüpfung an den Enden des doppelsträngigen Bereichs durch Tripelhelix-Bindungen hergestellt wird.
 - Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei mindestens eine 2'-Hydroxylgruppe der Nukleotide der

dsRNA in dem komplementären Bereich II durch eine chemische Gruppe, vorzugsweise eine 2'-Amino- oder eine 2'-Methylgruppe, ersetzt ist.

5 28. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei mindestens ein Nukleotid in mindestens einem Strang des komplementären Bereichs II ein 'locked nucleotide' mit einem, vorzugsweise durch eine 2'-O, 4'-C-Wethylenbrücks, chemisch wodifizierten Suckerring ist.

29. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei die daSNA oder der Vektor an mindestens ein von einem Virus stammendes, davon abgeleitetes oder ein synthetisch hergestelltes virales Müllprotein gebunden, damit assoziiert oder davon unsehem vird.

- Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei das Hüllprotein vom Polyomavirus abgeleitet ist.
- 20 31. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei das Küllprotein das Virus-Protein 1 (VPI) und/oder das Virus-Protein 2 (VP2) des Polyomavirus enthält.
- 32. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei bei Bildung eines Kapsids oder Kapsidartigen Gebildes aus dem Hüllprotein die eine Seite zum Inneren des Kapsids oder kapsidartigen Gebildes gewandt ist.
- 33. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei 30 die dsRNA zum primären oder prozessierten RNA-Transkript des Zielgens komplementär ist.

- 34. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei die Zelle eine Vertebratenzelle oder eine menschliche Zelle ist.
- 5 35. Verfahren nach einen der vorhergehenden Ansprüche, wobei mindestens zwei voneinander verschiedense daSNAs oder mindestens ein defür kodierender vektor in die Zelle eingeführt verden, wobei ein Strang jeder daSNA zumindest abschmittsweise komplemnitär zu jeweils einem von mindestens zwei verschiedenen Zielgenen ist.
 - Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei eines der Zielgene das PKR-Gen ist.
- 15 37. Medikament mit mindestens einem Oligoribonukleotid mit doppelsträngiger Struktur (daENA) zur Hemmung der Expression eines vorgegebenen Zielgens, wobei ein Strang der daSNA einen zum Zielgen zumindest abschnittsweise komplementEren Bereich i zurweisr

3.0

- Medikament mit mindestens einem Vektor zur Kodierung mindestens eines Oligoribonukleotids mit doppelsträngiger Struktur (daRNA) zur Hemmung der Expression eines vorgegebenen Zielgens, wobei ein Strang der daRNA einen zum Zielgen zumindest abschnittsweise komplementären Bereich I aufweier
 - Medikament nach Anspruch 37 oder 38, wobei die dsRNA oder der Vektor verpackt in micellare Strukturen, vorzugsweise in Liposomen, vorliegt.
 - 40. Medikament nach Anspruch 37 oder 38, wobei die deRNA oder der Vektor in virale natürliche Kapside oder in auf chemischem oder enzymatischem Weg hergestellte künstliche

Kapside oder davon abgeleitete Strukturen eingeschlossen ist.

- Medikament nach einem der Ansprüche 37 bis 40, wobei dsRNA 10 bis 1000, vorzugsweise 15 bis 49, Basenpaare aufweist.
- Medikament nach einem der Ansprüche 37 bis 41, wobei das Zielgen in eukaryontischen Zellen exprimierbar ist.

10

- Medikament nach einem der Ansprüche 37 bis 42, wobei das Zielgen aus der folgenden Gruppe ausgewählt ist: Onkogen, Cytokin-Gen, Id-Protein-Gen, Entwicklungsgen, Priongen.
- 15 44. Medikament nach einem der Ansprüche 37 bis 43, wobei das Zielgen in pathogenen Organismen, vorzugsweise in Plaamodien, exprimierbar ist.
- 45. Medikament nach einem der Ansprüche 37 bis 44, wobei das 20 Zielgen Bestandteil eines Virus oder Viroids ist.
 - Medikament nach Anspruch 45, wobei das Virus ein humanpathogenes Virus oder Viroid ist.
- 25 47. Medikament nach Anspruch 45, wobei das Virus oder Viroid ein tier- oder pflanzenpathogenes Virus oder Viroid ist.
 - 48. Medikament nach einem der Ansprüche 37 bis 47, wobei die dsRNA abschmittsweise doppelsträngig ausgebildet ist.

30

 Medikament nach einem der Ansprüche 37 bis 48, wobei der komplementäre Bereich I höchstens 49 aufeinanderfolgende Nukleotidpaare aufweist. 50. Medikammut nach einem der Ansprüche 37 bis 49, wobei ein immerhalb der doppelsträngigen Struktur komplementärer Bereich II aus zwei separaten RNA-Rinzelsträngen oder aus selbstkomplementären Bereichen eines, vorzugsweise zirkulär ausgebildeten, topologisch geschlossenen, RNA-Einzelstrangs gebildet ist.

5

15

20

25

30

- Medikament nach einem der Ansprüche 37 bis 50, wobei der komplementäre Bereich II aus selbstkomplementären Bereichen einer RNA-Haarnadelschleife gebildet ist.
 - 52. Medikament nach einem der Ansprüche 37 bis 51, wobei die Nukleotide im Schleifenbereich zwischen der doppelsträngigen Struktur zum Schutz vor Abbau chemisch modifiziert ist.
 - 53. Medikament nach einem der Ansprüche 37 bis 52, wobei die Enden der daRNA modifiziert sind, um einem Abbau in der Zelle oder einer Dissoziation in die Einzelstränge entgegenzuwirken.
 - 54. Medikament nach einem der Ansprüche 37 bis 53, wobei der durch die Nukleotidpaare bewirkte Zusammenhalt des komplementären Bereichs II durch mindestens eine, vorzugsweise zwei, weitere chemische Verkmüpfung/en erhöht ist.
 - 55. Wedikament nach einem der Ansprüche 37 bis 54, wobei die chemische Verknüpfung durch eine kovalente oder ienische Bindhung, eine Wasserstoffbrückenbindung, hydrophobe Wechselwirkungen, vorzugsweise van-der-Waals- oder Stapelungswechselwirkungen, oder durch Metall-Ionenkoordination gebildet ist.

56. Medikament nach einem der Ansprüche 37 bis 55, wobei die chemische Verknüpfung an mindestens einem, vorzugsweise an beiden, Enden des komplementären Bereichs II hergestellt ist.

57. Medikament nach einem der Ansprüche 37 bis 56, wobei die chemische Verknüpfung mittels einer oder mehrerer Verbindungsgruppen gebildet ist, wobei die Verbindungsgruppen

- vorzugsweise Poly-(oxyphosphinicooxy-1,3-propandio1)und/oder Polyethylenglycol-Ketten sind.
 - 58. Medikament nach einem der Ansprüche 37 bis 57, wobei die chemische Verknüpfung durch in den komplementären Bereichen II anstelle von Purinen benutzte Purinanaloga gebildet ist.
 - 59. Medikament nach einem der Ansprüche 37 bis 58, wobei die chemische Verknüpfung durch in die komplementären Bereiche II eingeschaltete Azebenzoleinheiten gebildet ist.

20

15

60. Medikament nach einem der Ansprüche 37 bis 59, wobei die chemische Verknüpfung durch in den komplementären Bereichen II anstelle von Nukleotiden bemutzte verzweigte Nukleotidanaloga gebildet ist.

25

- Medikament nach einem der Amsprüche 37 bis 60, wobei zur Herstellung der chemischen Verknüpfung mindestenes eine der folgenden Gruppen bemutzt wird: Methylenblau; bifunktionelle Gruppen, vorzugsweise Bis-(2-chlorethyl)-amin; N-acetyl-N-(p-glyoxyl-benzoyl)-cystamin; 4-Thiouracil; Paoralen.
 - 62. Medikament nach einem der Ansprüche 37 bis 61, wobei die chemische Verknüpfung durch an den Enden des doppelsträn-

gigen Bereichs vorgesehene Thiophosphoryl-Gruppen gebildet ist.

- 63. Medikament nach einem der Ansprüche 37 bis 62, wobei die chemische Verknüpfung an den Enden des doppelsträngigen Bereichs vorgesehene Tripelhelix-Bindungen sind.
- 64. Wedikasent nach einem der Ansprüche 37 bis 63, wobei mindestens eine 2'-Rydroxylgruppe der Nukleotide der daNUA in dem komplementären Bereich II durch eine chemische Gruppe, vorzugsweise eine 2'-Amino- oder eine 2'-Methylgruppe, ersetzt ist.
- 65. Medikament nach einem der Ansprüche 37 his 64, wobei mindeatems ein Nukleotid in mindestens einem Strang des komplementären Bereichs II ein "locked mucleotide" mit einem, vorzugsweise durch eine 2"-O, 4"-C-Methylenbrücke, chemisch modifizierten Buckerring ist.
- 20 66. Medikament nach einem der Amprüche 37 bis 65, wobei die daSNA oder der Vektor an mindestens ein von einem Virus stammendes, davon abgeleitetes oder ein synthetisch hergestelltes virales Mülprotein gebunden, damit assoriiert oder davon umgeben ist.
 - Medikament nach einem der Ansprüche 37 bis 66, wobei das Hüllprotein vom Polyomevirus abgeleitet ist.
- Medikament nach einem der Ansprüche 37 bis 67, wobei das Büllprotein das Virus-Protein 1 (VP1) und/oder das Virus-Protein 2 (VP2) des Polyomavirus enthält.
 - Medikament nach einem der Ansprüche 37 bis 68, wobei bei Bildung eines Kapsids oder kapsidartigen Gebildes aus dem

Hüllprotein die eine Seite zum Inneren des Kapsids oder kapsidartigen Gebildes gewandt ist.

- Medikament nach einem der Ansprüche 37 bis 69, wobei die dsRNA zum primären oder prozessierten RNA-Transkript des Zielgens komplementär ist.
- 71. Medikament nach einem der Ansprüche 37 bis 70, wobei die Zelle eine Vertebratenzelle oder eine menschliche Zelle 10 ist.
- Medikament nach einem der Amsprüche 37 bis 71, wobei darin mindestens zwei voneinander verzeiniedene daRURs oder
 mindestens ein dafür kodierender Vektor enthalten sind,
 wobei ein Strang jeder daRUR zumindest abschnittsweise
 komplementär zu jeweils einem von mindestens zwei verschiedenen Zielcenen ist.
- Medikament nach Anspruch 72, wobei eines der Zielgene das
 PKR-Gen ist.
 - 74. Vervendung eines Oligoribonukleorids mit doppelsträmgiger Struktur (dsENA) zur Herstellung eines Kedikaments zur Hemmung der Expression eines vorgegebenen Zielgens, webei ein Strang der dsENA einen zum Zielgen zumindest abschmittsweise komolementären Bereich I aufweich

25

75. Verwendung eines Vektors zur Kodierung mindestens eines Oligoribonukleotids mit doppelsträngiger Struktur (daRWA) zur Merstellung eines Medikaments zur Hemmung der Expression eines vorgegebenen Zielgens, wobei ein Strang der daRWA einen zu diesem Zielgen zumändest abschnittsweise komplementären Bereich I aufweist.

- Verwendung nach Anspruch 74 oder 75, wobei die dsRNA oder der Vektor verpackt in micellare Strukturen, vorzugsweise in Liposomen, vorliegt.
- 5 77. Verwendung nach Anspruch 74 oder 75, wobei die daRNA oder der Vektor in virale natürliche Kupside oder in auf chemischen oder enzymatischem Weg hergestellee känstliche Kapside oder davon abgeleitete Strukturen eingeschlossen ist.

- Verwendung nach einem der Ansprüche 74 bis 77, wobei dsRNA 10 bis 1000, vorzugsweise 15 bis 49, Basenpaare aufweist.
- 15 79. Verwendung nach einem der Ansprüche 74 bis 78, wobei das Zielgen in eukaryontischen Zellen exprimierbar ist.
 - Verwendung nach einem der Ansprüche 74 bis 79, wobei das Zielgen aus der folgenden Gruppe ausgewählt ist: Onkogen,
- 20 Cytokin-Gen, Id-Protein-Gen, Entwicklungsgen, Priongen.
 - Verwendung nach einem der Ansprüche 74 bis 80, wobei das Zielgen in pathogenen Organismen, vorzugsweise in Plasmodien, exprimierbar ist.

- Verwendung nach einem der Ansprüche 74 bis 81, wobei das Zielgen Bestandteil eines Virus oder Viroids ist.
- 83. Verwendung nach Anspruch 82, wobei das Virus ein humanpa-30 thogenes Virus oder Viroid ist.
 - Verwendung nach Anspruch 82, wobei das Virus oder Viroid ein tier- oder pflanzenpathogenes Virus oder Viroid ist.

- Verwendung nach einem der Ansprüche 74 bis 84, wobei die dsRNA abschnittsweise doppelsträngig ausgebildet ist.
- 86. Verwendung nach einem der Ansprüche 74 bis 85, wobei ein innerhalb der doppelsträngigen Struktur komplementärer Bereich II aus zwei separaten RNA-Einzelsträngen oder aus selbstkomplementären Bereichen eines, vorzugsweise zirkulär ausgebildeten; topologisch geschlossenen RNA-Einzelstrangs gebildet ist.

- Verwendung nach einem der Ansprüche 74 bis 85, wobei der komplementäre Bereich II aus selbstkomplementären Bereichen einer RNA-Haarnadelschleife gebildet wird.
- 15 88. Verwendung nach einem der Ansprüche 74 bis 87, wobei die Nukleotide im Schleifenbereich zwischen der doppelsträngigen Struktur zum Schutz vor Abbau chemisch modifiziert sind.
- 20 89. Verwendung nach einem der Ansprüche 74 bis 88, wobei die Enden der daRNA modifiziert sind, um einem Abbau in der Zelle oder einer Dissoziation in die Einzelstränge entgegenzuwirken.
- 25 90. Verwendung nach einem der Ansprüche 74 bis 89, wobei der durch die Nukleotidpaare bewirkte Eusammenhalt des komplementären Bereichs II durch mindestens eine, vorzugsweise zwei, weitere chemische Verknüpfung/en erhöht ist.
- 30 91. Verwendung nach einem der Ansprüche 74 bis 90, wobei die chemische Verknüpfung durch eine kovalente oder ionische Bindung, eine Wasserstoffbrückenbindung, hydrophobe Wechselwirkungen, vorzugsweise van-der-Waals- oder Stane-

lungswechselwirkungen, oder durch Metall-Ionenkoordination gebildet ist.

- 92. Verwendung nach einem der Ansprüche 74 bis 91, wobei die chemische Verknüpfung an mindestens einem, vorzugsweise an beiden, Enden des komplementären Bereichs II hergestellt ist.
- 93. Verwendung nach einem der Amprüche 74 bis 92, wobei die Ochemische Verkünfpfung mittels einer oder zehrerer Verbindungsgruppen gebildet ist, wobei die Verbindungsgruppen vorzugsweise Foly-(oxyphosphinicoxyr-l,3-propandiol)-und/oder Polyweblynenjycol-Ketten sind.
- 15 94. Verwendung nach einem der Anaprüche 74 bis 93, wobei die chemische Verkmüpfung durch in den komplementären Bereichen II anstelle von Purinen bemutzte Purinanaloga gebildet ist.
- 20 95. Verwendung nach einem der Ansprüche 74 bis 94, wobei die chemische Verknüpfung durch in den komplementären Bereichen II eingeführte Azabenzoleinheiten gebildet ist.
- 96. Verwendung nach einem der Amsprüche 74 bis 95, wobei die chemische Verknüpfung durch in den komplementären Bereichen II anstelle von Nikleotiden bemutzte verzweigte Nukleotidanaloga gebildet ist.
- 97. Verwendung nach einem der Ansprüche 74 bis 96, wobei zur 30 Herstellung der chemischen Verknüpfung mindestenes eine der folgenden Gruppen heutzt wird: Hechtylenblau; bifunktionelle Gruppen, vorzugsweise Bis-(2-chlorethyl)-amin; N-acetyl-N'-(p-glyoxyl-benzoyl)-cystamin; 4-Thiouracil; Psorelen.

20

- 98. Verwendung nach einem der Ansprüche 74 bis 97, wobei die chemische Verknüpfung durch an den Enden des doppelsträngigen Bereichs angebrachte Thiophosphoryl-Gruppen gebildet ist.
- Verwendung nach einem der Ansprüche 74 bis 98, wobei die chemische Verknüpfung an den Enden des doppelsträngigen
 Bereichs durch Tripelhelix-Bindungen hergestellt ist.
- 10 '
 100. Verwendung nach einem der Ansprüche 74 bis 99, wobei mindestens eine 2'-Hydroxylgruppe der Nukleotide der daRNA
 in dem komplementären Bereich II durch eine chemische
 Gruppe, vorzugsweise eine 2'-Amino- oder eine 2'15 Methylgruppe, ersetzt ist.
 - 101. Verwendung nach einem der Amprüche 74 bis 100, wobei mindestens ein Nükleotid in mindestens einem Strang des komplementären Bereichs II ein 'locked nucleotide' mit einem, Vorzugsweise durch eine 2'-0, 4'-C-Wethylenbrücke, chemisch modifizierten Zuckerring ist.
 - 102. Vervendung nach einem der Amspräche 74 bis 101, wohel die dsBNA oder der Vektor an mindestens ein von einem Virus stammendes, davon abgeleitetes oder ein synthetisch hergestelltes virales Müllprotein gebunden, damit assoziiert oder davon ungeben ist.
- 103. Verwendung nach einem der Ansprüche 74 bis 102, wobei das 30 Hüllprotein vom Polyomavirus abgeleitet ist.
 - 104. Verwendung nach einem der Ansprüche 74 bis 103, wobei das Hillprotein das Virus-Protein 1 (VP1) und/oder das Virus-Protein 2 (VP2) des Polyomavirus enthält.

- 105. Verwendung nach einem der Ansprüche 74 bis 104, wobei bei Bildung eines Kapsids oder kapsidartigen Gebildes aus dem Hüllprotein die eine Seite zum Inneren des Kapsids oder kapsidartigen Gebildes gewendt ist.
- 106. Verwendung nach einem der Ansprüche 74 bis 105, wobei die dsRNA zum primären oder prozessierten RNA-Transkript des

Zielgens komplementär ist.

107. Verwendung nach einem der Ansprüche 74 bis 106, wobei die Zeile eine Vertebratenzelle oder eine menschliche Zeile ist.

- 15 108. Verwendung nach einem der Ansprüche 74 bis 107, wobei mindestens zwei voneinander verschiedens deRVBs oder mindestens ein dafür kodierender Vektor verwendet werden, wobei ein Strang jeder deRWA zumindest abschnittsweise komplementär zu jeweils einem von mindestens zwei verschiedenen zielenem ist.
 - 109. Verfahren nach Anspruch 108, wobei eines der Zielgene das PKR-Gen ist.
- 25 110. Verwendung nach einem der Ansprüche 74 bis 109, wobei das Medikament in die Blutbahn oder das Interstitium des zu therapierenden Organismus injizierbar ist.
- 111. Verwendung nach einem der Ansprüche 74 bis 110, wobei die 30 dsRNA bzw. der sie kodierende Vektor in Bakterien oder Mikroorganismen aufgenommen sind.

112. Verwendung nach einem der Ansprüche 74 bis 111, wobei der komplementäre Bereich I höchstens 49 aufeinanderfolgende Nukleotidpaare aufweist.

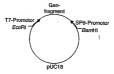


Fig. 1



Fig. 2

WO 66/44895

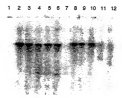
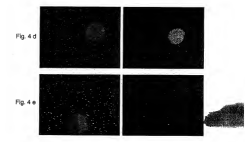


Fig. 3







```
SEQUENZPROTOKOLL
    <110> Kreutzer Dr., Roland
          Limmer Dr., Stephan
 5
    <120> Verfahren und Medikament zur Hemmung der Expression
          eines vorgegebenen Gens
    <130> 400968
10
    <140>
    <141>
    <150> 199 03 713.2
15 <151> 1999-01-30
    <150> 199 56 568.6
    <151> 1999-11-24
20 <160> 8
    <170> PatentIn Ver. 2.1
    <210> 1
25 <211> 45
    <212> DNA
    <213> Künstliche Sequenz
    <220>
30 <223> Beschreibung der künstlichen Sequenz:
         ScoRI-Schnittstelle, T7-RNA-Polymerasepromotor
    <400> 1
    ggaattotaa tacgactoac tatagggoga toagatotot agaag
                                                                    45
35
   <210> 2
   <211> 50
    <212> DNA
```

40 <213> Künstliche Sequenz

<220>

<223> Beschreibung der künstlichen Sequenz: BanHI-Schnittstelle, SP6-RNA-Polymerasepromotor

5 <400> 2

gggatocatt taggtgacac tatagaatac ocatgatogc gtagtogata 50

<210> 3

10 <211> 340

<212> RNA

<213> Künstliche Sequenz

-220×

15 <223> Beschreibung der künstlichen Sequenz: RNA, die einer Sequenz aus der "positive control DNA" des HeLaScribe Muclear Extract in witro Transkriptionskits der Firma Promega entspricht

20 <400> 3

ucagaucucu agaagcuuua augogguagu uuaucacagu uaaauugcua acgcagucag 60 gcaccgugus ugasaucusa casugcgeuc sucgucauce ucggcaccgu cacccuggau 120 geuguaggea uaggeuuggu uaugeeggua eugeegggee ueuugeggga uauegueeau 180 uccgacagea ucgecaguea cuauggegug cugcuagege uauaugeguu gaugeaauuu 240 25 cuaugegeae eeguucuogg ageacuguee gaeegeuuug geogeegeee agueeugeue 300 gouvegouae uuggageeae vauegaevae gegaveaugg

340

<210> 4 30 <211> 363

<212> DNA

<213> Künstliche Sequenz

<220>

35 <223> Beschreibung der künstlichen Sequenz: DNA, die einer Sequenz aus der "positive control DNA" des HeLaScribe Nuclear Extract in vitro Transkriptionskits der Firma Promega entspricht

40 <400> 4

tragatotet agaagettta atgoggtagt ttatoaragt taaattgeta acgragtrag 60

	geaccettgta tgasatetaa caatgegete ategteatee teggeaccgt caccetggat	120
	getgtaggca taggettggt tatgeeggta etgeegggee tettgeggga tategteeat	180
	teegacagea tegecagtea etatggegtg etgetagege tatatgegtt gatgeaattt	240
	ctatgogcac cogttotogg ageactgtoc gacegotttg googcogcoc agtootgoto	
5	gettegetac ttggagecac tategactac gegateatgg egaccacacc egteetgtgg	360
	atc	3 5 3
	<210> 5	
10	<2jl> 315	
	<212> RNA	
	<213> Künstliche Sequenz	
	<220>	
15	<223> Beschreibung der künstlichen Sequenz: Sequenz aus	
	dem YPP-Gen	
	<400> 5	
20	auggugagea agggegagga geuguucaee ggggugguge eeaueeuggu egageuggae	50
20	ggcgacguaa acggccacaa guucagcgug uccggcgagg gcgagggcga ugccaccuac	
	ggcaagcuga cccugaaguu caucugcacc accggcaagc ugcccgugcc cuggcccacc	
	cucquigacea cecugaceua eggegugeag ugeuucagee geuacecega ecacauguag cagcacgacu ucuucaague egceaugeee gaaagcuacg uccaggageg eaccaucuuc	
	uncasadaca acaac caccancinc desadence desadence incesadados caccancino	
25	adding acygic	315
	<210> 6	
	<211> 52	
	<212> DNA	
30	<213> Künstliche Sequenz	
	<220>	
	<223> Beschreibung der künstlichen Sequenz:	
	EccRI-Schnittstelle, T7-RNA-Polymerasepromotor,	
35	komplementärer Bereich zum YFP-Gen	
	<400> 6	
	ggaattotaa tacgactoac tatagggcga atggtgagca agggcgagga gc	52
40		
	<210> 7	

WO 90/44895 PCT/DE00/90244

	<211>	- 53	
	<212>	INA	
	<213>	Künstliche Sequenz	
5	<220>		
	<223>	Beschreibung der künstlichen Sequenz;	
		BamHI-Schnittstelle, SP6-RNA-Polymerasepromotor,	
		komplementärer Bereich zum YFP-Gen	
10	<400>	7	
	gggat	ccatt taggtgacac tatagaatac gccgtcgtcc ttgaagaaga tgg	53
	<210>	8	
15	<211>	21	
	<212>	RNA	
	<213>	Künstliche Sequenz	
	<220>		
20	<223>	Beschreibung der künstlichen Sequenz: RNA, die	
		einer Sequenz aus dem YFP-Gen entspricht	
	<400>	8	

21

ucgagougga cggcgacgua a

INTERNATION SEARCH REPORT

		PCT	/DE 00/00244
IPC 7	C12N15/11 A61K31/713		
	to International Patent Clessification (PC) or to both netional de- 3 SEARCHED	selfceton and PC	-
	counternation searched (classification system tolkweed by classi A61K	fication symbols)	
Documents	ation seerched other than milhitsus documentation to the extent t	full such documents are included in	the fields scenthed
Electronic e	this base consulted during the intermational season (name of dal	is bese and, where practical, seem	letta saedj
C. DOCUM	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Cetegory*	Citation of document, with indication, where appropriate, of th	o referent passegge	Relevant to claim No.
Y	W0 92 19732 A (GENST) 12 November 1992 (1992-11-12) abstract, page 11 lines 10-28 pages 12-13, page 15 line 22 bi pages 33 and 46, figures 1-6	s page 20 line 1,	1-29, 32-34, 37-43, 45-66, 69-71, 74-80, 82-102, 105-108, 112 1-35, 37-43, 45-72, 74-80, 82-108, 110-112
		-/	
	her documents are listed in the continuation of box C.	Patent family member	s are listed in arrow.
"A" docume "E" earlier of fling d "L" docume which ottefor "O" docume "P" docume later fi	ent which many Price disable on plicitly classiful or is offset to entablish the publication date of earther in or offset appeal mason (as appealing) and earther in or offset appeal mason (as appealing) and or referring to an oral disciousury, use, estiblifien or meets and publication of the international filing date but any that pricitly date classed	"Y" document of particular releving sarrant be considered to in document in revenient will a present the present of the particular o	rance; the claimed invention is or cannot be considered to them the document is taken slove tarios; the claimed invention rotice an inventive alley when the to the or more other, such doou- wing obvious to e person skilled
	octual completion of the international search. June 2000	Date of mailing of the inner	etonii search report
Name and n	nulling editress of the ISA European Citics, P.A. 5815 Patentions 2 NI - 2000 NV Disease	Authorized officer	
	Ni 2250 NY Filowijk Tel. (+31-70) 540-2040, Tz. 31 651 epo ni, Fax. (+31-70) 340-3016	Gore, V	

INTERNATION ... SEARCH REPORT

Ins. Jones Application P

Minustion) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	PCT/DE 00/00244
2017* Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No
WO 98 05770 A (ROTHBARTH KARTER ; JOSWIG GABY (OE); WERMER DISTER (DE); SCHUBERT) 12 February 1998 (1998-02-12)	1-29, 32-34, 37-43, 45-66, 69-71, 74-80, 82-102, 105-108
abstract, pages 2-3	1-35, 37-43, 45-72, 74-80, 82-108, 110-112
W0 99 32619 A (CARMEGIE INST OF WASHINGTON :NONIFORMERY MARY K (US); FIRE AMOREW () 1 July 1999 (1999-07-01) abstract, pages 6, 11-12, 15-17	1-29, 32-34, 37-43, 45-66, 69-71, 74-80, 82-102, 105-108,
UHLMANN E ET AL: "ANTISENSE OLIGOWICLEOTIDES: A NEW THERAPEUTIC PRINCIPLE" CHARLOL REVIEWS, US, AVERICAN CHEMICAL SOLIET: LASTON, VOI. 30, no. 4, 1 June 1990 (1990-06-01), pages 545-584, 27000101112 ISM: 0009-2005 pages 556-566, 574-575	15-28, 52-65, 88-101
MADMUR K. ET AL.: "Antisense BMA: function and fate of depice RMA in cells of higher eukerystes." With the control of the control of the cells of higher eukerystes. The cells of higher eukerystes. The cells of th	1-112

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Patent document cited in search report

WO 9219732 A

WO 9805770 Α

W0 9932619 A

PCT/DE 00/00244 **Publication** Patent family member(s) Publication 12-11-1992 2675803 A 30-10-1992 ΑÜ 660679 8 1759692 A 06-07-1995 AU 21-12-1992 CA 2102229 A 26-10-1992 0581848 A 09-02-1994 6506834 T 04-08-1994 12-02-1998 DE 19631919 A 12-02-1998 EP 0918853 A 02-06-1999 01-07-1999 AU

1938099 A

12-07-1999

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

1-PM OF CHARLES AND ADDRESS AN			PCT/DE C	0/00244
No. SIGNOPORTHER CARRETT S. SIGNOPORTHER CARRETT THE TABLE AND THE CONTROL OF T	IPK 7	SPIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES C12N15/11 A61K31/713		
B. BCORDONATE operator IFE 7 Modes for the recommendation of the selection of the selecti		111111111111111111111111111111111111111		
B. BCORDONATE cases To Proceed the Company of the	Nach der i	nterrationalen Patentifiassifikation (IPIO oder nach der nationalen K	assiliation and dar SY	
The Total Science and the composition general translation control of the composition process to the composition process to the composition of the	B. RECHE	ERCHIERTE GEBIETE		
Production and risks as information for info	Recherchie TPK 7	arter Mindesprototoff (Kessificationarystem und Khaediketionarys) AGTV	bole)	
Wilder for transcriptions from the board software distribution from their plans for Connected unit out, was called pulling the Connected unit out, was called pulling the Connected unit out, and was called pulling the Connected unit out, and the Connected		7046		
Wilder for transcriptions from the board software distribution from their plans for Connected unit out, was called pulling the Connected unit out, was called pulling the Connected unit out, and was called pulling the Connected unit out, and the Connected	Recherchie	erts aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörwede Vestillertflichennen.	screen de contracteur de contracteur Cabi	nia fallan
C. ALS WESSENLOGN AMERISATION CONTINUED TO THE ACT OF THE ACT				
C. ALS WESSENLOGN AMERISATION CONTINUED TO THE ACT OF THE ACT	Witness d	er interrestonelen Recherche konsuttlede elektronische Daterbank	Name der Datenbank und evt. verwender	e Suchbeatfel
November Southmark on Verbinsthings, more of small and seed on the Basil Management Table Date				
November Southmark on Verbinsthings, more of small and seed on the Basil Management Table Date				
November Southmark on Verbinsthings, more of small and seed on the Basil Management Table Date				
X				
12. November 1992 (1992-11-12) 12. November 1992 (1992-11-12) 13. Selection 1992 (1992-11-12) 14. Selection 1992 (1992-11-12) 15. Selection 1992 (1992-11-12) 16. Selection 1992 (1992-11-12) 16. Selection 1992 (1992-11-12) 17. Selection 1992 (1992-11-12) 18. Selection 1992 (1992-11-12) 1992	Kategorie*	Bezeichnung der Veräffensichung, soweit anforderlich unter Ange	be der in Betracht kommenden Teile	Belz, Anspruch Nr.
12. November 1992 (1992-11-12) 12. November 1992 (1992-11-12) 13. Selection 1992 (1992-11-12) 14. Selection 1992 (1992-11-12) 15. Selection 1992 (1992-11-12) 16. Selection 1992 (1992-11-12) 16. Selection 1992 (1992-11-12) 17. Selection 1992 (1992-11-12) 18. Selection 1992 (1992-11-12) 1992	v	VO 92 19722 A (CCHCCT)		
Y * Zusammenfassung, Seite 11 Z.18-28, 65-66, 97-69, 105-108, 110	^	12. November 1992 (1992-11-12)		
Y = Zu sammenf a sumy, Set te 11 Z.18-28, 12-18, 12				37-43,
Y = Zusambenfassung, Seite 11 Z.18-28,				
Y = Zusamenfassung, Sette 11 Z.18-28, Setten 12-13, Sette 15 Z.22 bis Sette 2 Z.1, Setten 33 und 46, Abbildungen 1-6 = 37-45, 37-45, 45-72, 74-90, 82 Z.1, Setten 33 und 46, Abbildungen 1-6 = 46-72, 74-90, 82 Z.1, Setten 33 und 46, Abbildungen 1-6 = 46-72, 74-90, 82 Z.1, Setten 33 und 46, Abbildungen 1-6 = 46-72, 74-90, 82 Z.1, Setten 35 und 46, Abbildungen 1-6 und 46-72, 82 Z.1, Setten 35 und 46, Abbildungen 1-6 und 46-72, 82 Z.1, Setten 35 u				74-80,
Y = Zizzamen Fazzero, Sette 11 Z-18-28, Setten 12-13, Setten 52 Ziz 2 is Sette 20 Setten 12-13, Setten 52 Ziz 2 is Sette 20 Z-1, Setten 33 und 46, Abbit dungen 1-6 +		1		
Sel ten 12-13, Sel ten 33 und 46, Abbil dungen 1-6 = \$2.7-45, \$4.5-22, \$2.5-15 Sel ten 33 und 46, Abbil dungen 1-6 = \$2.7-45, \$4.5-22, \$2.5-15 Sel ten 33 und 46, Abbil dungen 1-6 = \$2.7-45, \$4.5-22, \$2.5-15 Sel ten 33 und 46, Abbil dungen 1-6 = \$2.7-45, \$4.5-22, \$2.5-15 Sel ten 35 und 46, Abbil dungen 1-6 = \$2.7-45, \$4.5-15 Sel ten 36 und 46, Abbil dungen 1-6 = \$2.7-45, \$4.5-15 Sel ten 36 und 46, Abbil dungen 1-6 = \$2.7-45, \$4.5-15 Sel ten 36 und 46, Abbil dungen 1-6 = \$2.7-45, \$4.5-15 Sel ten 36 und 46, Abbil dungen 1-6 = \$2.7-45, \$4.5-15 Sel ten 36 und 46, Abbil dungen 1-6 = \$2.7-45, \$4.5-15 Sel ten 36 und 46, Abbil dungen 1-6 = \$2.7-45, \$4.5-15 Sel ten 36 und 46, Abbil dungen 1-6 = \$2.7-45, \$4.5-15 Sel ten 36 und 46, Abbil dungen 1-6 = \$2.7-45, \$4.5-15 Sel ten 36 und 46, Abbil dungen 1-6 und 46, Abbil dunge				112
Z-1, Selten 33 and 46, Abbildungen 1-6 * 45-72, 74-90, 80-102 White Verifordishings and our Franciscop was fired Co-	1	* Zusammentassung, Seite 11 Z.18 Seiten 12-13. Seite 15 7 22 bis	-28, Saita 20	
Wades to referrishings and dar Funderung we field Co.		Z.1, Seiten 33 und 46, Abbildung	en 1-6 *	45-72,
Worker Verührerführungen and der Freineutung von field Cate Immediation Immediat				
When I trainford hanges and our formescury we find Q to Former and experience in supportion in Vision delication, we Vision the finite of the supportion in Vision delication, we Vision the finite of the supportion in Vision delication, we Vision the finite of the supportion in Vision delication, we Vision the finite of the supportion of the international control delication of the supportion of the support of the				
When I trainford hanges and our formescury we find Q to Former and experience in supportion in Vision delication, we Vision the finite of the supportion in Vision delication, we Vision the finite of the supportion in Vision delication, we Vision the finite of the supportion in Vision delication, we Vision the finite of the supportion of the international control delication of the supportion of the support of the			-/	
With the finite of the supportion in the discharge of the supportion in the discharge of the supportion in the discharge of the supportion in the supportion			,—	
With the finite of the supportion in the discharge of the supportion in the discharge of the supportion in the discharge of the supportion in the supportion				
With the finite and the appearance in the desire of the control of				
**W Vollechings de und dependent über und Tracht diebest, **Weiter vollechings des und dependent über und der und des	erm	HOHen	<u> </u>	
**C - Steme Charlester, de projecte out an over on the Best hemoterane **Common Charlester, de projecte out an over on the Best hemoterane **Common Charlester, de projecte out an over on the Best hemoterane **Common Charlester, de projecter, de projecte out of the Best hemoterane **Common Charlester, de projecte out of the Best hemoterane **Common Charlester, de projecte out of the Best hemoterane **Common Charlester, de projecte out of the Best hemoterane **Common Charlester, de projecte out of the Best hemoterane **Common Charlester, de projecte out of the Best hemoterane **Common Charlester, de projecte out of the Best hemoterane **Common Charlester, de projecter, de	"Besonden "A" Var\ife	e Kategorien von angegebenen Verötlenflichungen : risiohung, die den allgemeinen Stand, der Technik derkviest	"I" Spätere Veröffenfichung, die nach de oder dem Provitätsdatum veröffentlic	m internationalen Areseldedatum htt worden list und mit der
"V redeficiency, de project de seun interditements provided authoritant particular de la companya del companya del la	abern "E" Alteres	right als besonders bedeutsom angusehen ist. Coloment, das isdock anst am oder mach dem internationalen.	Armelsung rächt kollidert, sonden n Edindung zugrundeltsprenken Prinzip	rur zum. Verständnis des der se oder der ihr zugrundellegenden
ed aut et an einem endem konstenen Grode unspeption (als seine "Verleinfellung die deut einstelle Schedenschaft und "Verleinfellung die deut einstelles Geberaus "Verleinfellung die deut einstelles "Verleinfellung die deut einstelle "Verleinfellung die deut einstelle "Verleinfellung die deut einstelle "Verleinfellung die deut "Verleinfellung die deut "Verleinfellung die deut "Verleinfellung die deut "Verleinfellung die deut "Verleinfellung die deut "Verleinfellung die deut "Verleinfellung die deut "Verleinfellung die deut "Verleinfellung die deut "Verleinfellung die deut	"L" Vertifier	idedetum veröffentlicht worden ist nflichung, die geeignet ist, einen Prioritätsensonuch zweifefreit er-	"A" Veröffertlichung von besonderer Bed kann ziene zustannt dener Veröffen	eutung, die beenspruchte Effindung
August 19 de la faire indicate de Personal de la companya del la companya de la companya del la companya de la companya del la companya de la companya de la companya del la co	andere andere	en zu lesser, oder durch die das VeröffenEchungsdetum einer en im Pocharchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden		
on transportion Proteination with individual control of the Contro			kann nicht als auf erfinderischer Täb werden, wenn die Veröffentlichung n	(kelt beruhend betrachte) it einer oder mehreren einderen
was ever-deplocated informational information auditional accessed and the conference of the conference	P* Verbile	enutzung, eine Ausstellung oder sindere Mistinahmen bezieht nischung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber mich	dose Verbindung Er einen Fachman	m vecondung georscht wird und m nahallegend uit
Juni 2000 20/06/2000 Nate und Platterschift der krie-melorsien Reduescheinbekeine Bereitschift der krie-melorsien Reduescheinbekeine Bereitschiftigen Bederschifter	QBRS U	evenspruchtum Priichtstadschum Verotrenbicht worden est		
Name und Postanschrift der Internationalen Rocherchenbehönde Bevolleichsigter Bedensteter Brondlinder Enternational in 8 8888 Debenden		1		
	Name und F		Bevollmächtigter Bediensteter	
Tel. (+31-70) 346-3040, Tx. 31 651 sport, Fax: (+31-70) 346-3016. Gore V		NL - 2290 HV Piljewijk Tpl. (+31-701 345-2040, Tv. 31 653 mag et	Core V	

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

PCT/BE nn/nn244

C.(Fortsetzing) ALS WESENTLICH ANGESEHERE UNTERLAGEN Kategorie* Bezeichnung der Veröffertlichung, downt erbräselich unter Angabe der in Betrechtkommenden Teile X WO 98 05770 A (ROTHBARTH KARSTEN : JOSNIG 1-29, 32-34. GABY (DE); WERNER DIETER (DE); SCHUBERT)
12. Februar 1998 (1998-02-12) 37-43. 45-66 69-71. 74-R0 R2-102 105-108. 112 * Zusammenfassung, Seiten 2-3 * Υ 1-35 37-43 45-72. 74-R0 82-108, 110-112 X,P WO 99 32619 A (CARNEGIF INST OF WASHINGTON 1-29 ; MONTGOMERY MARY K (US); FIRE ANDREW () 32-34 37-43 45-66 1. Juli 1999 (1999-07-01) 69-71 74-80 82-102 105-108. 112 * Zusammenfassung, Seiten 6,11-12,15-17 * Y UHLMANN E ET AL: "ANTISENSE 15-28, 52-65, 88-101 OLIGONUCLEOTICES: A NEW THERAPEUTIC PRINCIPLE' CHEMICAL REVIEWS, US, AMERICAN CHEMICAL SOCIETY, EASTON. 8d. 90, Nr. 4, 1. Juni 1990 (1990-06-01), Seiten 543-584, XP000141412 ISSN: 0009-2665 * Seiten 558.565-566.574-575 * A MACHUR K. ET AL.: "Antisense RNA : 1-112 function and fate of duplex RNA in cells of higher eukaryotes." MICROBIOLOGY AND HOLECULAR BIOLOGY REVIEWS. Bd. 62, Gezember 1998 (1998-12), Seiten 1415-1434, XP000909741 Seiten 1422-1423 und 1428

thing PCT/SA210 (Formedure) you blost 21 624 1887

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Verößentlichungen, die zur seiben Patentfamilie gehören

tic onsies Aktonizako

	erchenberio Patentidoku		Detum der Veröffentlichung		Bigliod(or) der Petentiamilia		Datum der Veröffentlichung
WO 92	219732	A	12-11-1992	FR AU AU CA EP JP	2675803 660679 1759692 2102229 0581848 6506834	A A A	30-10-1992 06-07-1995 21-12-1992 26-10-1992 09-02-1994 04-08-1994
WO 98	305770	A	12-02-1998	DE EP	19631919 0918853		12-02-1991 02-06-1991
WO 99	32619	A	01-07-1999	All	1938099	A	12-07-1999